PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

2002-240215

(43)Date of publication of application: 28.08.2002

(51)Int.CI.

B32B 27/32 B01D 69/12 B01D 71/26 B32B 5/32 C08J 9/36 H01M 2/16 // C08L 23:00

(21)Application number: 2001-046477

(22)Date of filing:

22 02 2001

(71)Applicant: TONEN CHEM CORP

(72)Inventor: KONO KOICHI

NOGATA TETSURO

(54) COMPOSITE FILM AND ITS MANUFACTURING METHOD

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a composite film usable as a separator of a very high quality in a field of a chemical battery like a lithium battery and usable as a filtering filter remarkably improved in a filtering speed or the like, having good wettability even in a field of a separation membrane, and a method for manufacturing the same.

SOLUTION: The composite film comprises a coating layer made of a porous material (B) of a functional polymer substance capable of being gelatinized on at least one surface of a polyolefin fine porous film (A) so that a mean particle size of the material (B) is larger than a maximum pore size of the porous film (A). The method for manufacturing the composite film comprises a step of coating the functional polymer substance solution on at least one surface of the polyolefin fine porous film (A), a step of phase separating the coating surface by contacting the coating surface with a poor solvent of the functional polymer substance, and a step of forming the coating layer made of the porous material (B) of the functional polymer substance by heating and drying the phase separated surface.

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出版公開番号 特開2002-240215 (P2002-240215A)

(43)公開日 平成14年8月28日(2002.8.28)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)
B 3 2 B 27/32	3	B32B 27/32	Z 4D006
B01D 69/12		B 0 1 D 69/12	4F074
71/26		71/26	4F100
B 3 2 B 5/32		B32B 5/32	5 H O 2 1
COSJ 9/36	CES	C08J 9/36 C	ES
C083 9/30	審查請求	未請求 請求項の数5 OL (全	7頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧2001-46477(P2001-46477)	(71)出願人 000221627 東撒化学株式会社	
(22)出順日	平成13年2月22日(2001.2.22)	東京都港区海岸一	丁目16番1号
		(72)発明者 河野 公一	
		埼玉県朝霞市三原	3 -29-10-404
		(72)発明者 野方 鉄郎	
		神奈川県川崎市川崎	南区本町2-13-11 ダ
		イアパレス801	
		(74)代理人 100106596	
		弁理士 河備 健	=
			最終夏に続く

(54) [発明の名称] 複合談およびその製造方法

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 リチウム電池のような化学電池の分野では、 非常に高品質のセパレータとして健康でき、さらば分離 膜の分野でも、満種社飲食く、満種速度など移しく改 着された濾道フィルターとして使用することのできる複 合仮およびその製造方法の提供。 「解決手段】 ポリオレフょン後冬孔膜(A) の少なく

1かパナ級ノ ボリン・マン・3のは、パンシュというでは、 をも面にゲル化可能な機能性高分子物質の多孔質体 (B) からなる核質層を形成してなる核合膜において、 多孔質体 (B) の平均孔径がポリオレフィン微多孔膜 (A) の最大孔径よりも大きいことを特徴とする総合 説、およびポリオレフィン微多孔膜(A) の少なくとも 1面に機能性高分子物質の致治剤に接触させることと、該整面 を設備性高分子物質の致治剤に接触させこことと、という けることにより機能性高分子物質の多孔質体(B) から なる被優悪を形成させる工程と、放性の難した面を加熱、乾燥さ せることにより機能性高分子物質の多孔質体(B) から なる被覆極を形成させる工程とからなることを特徴とす を積合膜の製造方法。 【特許請求の範囲】

1 【請求項1】 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なく とも1面にゲル化可能な機能性高分子物質の多孔質体

(B) からなる被覆層を形成してなる複合膜において、 多孔質体 (B) の平均孔径がポリオレフィン微多孔膜 (A) の最大孔径よりも大きいことを特徴とする複合 醛.

[請求項2] 膜厚がポリオレフィン微多孔膜(A)の 01倍~10倍で、かつ透気度がポリオレフィン微 多孔膜(A)の1、01倍~10倍であることを特徴と 10 止する機能を有することが要求されている。さらに、現 する請求項1記載の復合膜。

[請求項3] ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なく とも1面に機能性高分子物質溶液を塗布する工程と、該 途布面を該機能性高分子物質の貧溶剤に接触させること により相分離させる工程と、該相分離した面を加熱、乾 爆させることにより機能性高分子物質の多孔質体(B) からなる被覆層を形成させる工程とからなることを特徴 とする請求項1又は2に記載の複合膜の製造方法。

【請求項4】 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なく とも1 面に機能性高分子物質をその良溶剤と貧溶剤との 20 混合物に溶解した溶液を塗布する工程と、該塗布面から 良溶剤を選択的に蒸発飛散させることにより相分離させ る工程と、該相分離した面に残留する貧溶剤を除去する ことにより機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる 被覆層を形成させる工程とからなることを特徴とする請 求項1又は2に記載の複合膜の製造方法。

【請求項5】 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なく とも1面に機能性高分子物質溶液を塗布する工程と、該 塗布面を冷却させることにより相分離させる工程と、該 子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を形成させる工 程とからなることを特徴とする請求項1又は2に記載の 複合膜の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は、複合膜およびその 製造方法に関し、さらに詳しくは、リチウム電池のよう な化学電池の分野では、電池構成工程における電解液注 入件 あるいは繰り返し充放電における構成部材間のズ レ. すきま等による不都合がなく、界面抵抗も低減でき 40 る非常に高品質のセパレータとして使用でき、さらに分 難随の分野でも、分離対象となる薬液との濡れ性が良 く、そのため滤過速度などが著しく改善された濾過フィ ルターとして使用することのできる複合膝およびその製 造方法に関する。

[0002]

[従来の技術] 従来、様々な多孔膜が開発されており、 フィルター、電解膜、非水溶媒型電池のセパレータとし て使用されている。特に、リチウム二次電池、リチウム イオン電池の分野では、反応性の高い活物質を使用して 50 【0007】

いるために、電池あるいは使用機器においては、各種の 安全装置が設けられ、外部回路の短絡、過充電等により 電池の発熱、発火、あるいは破裂事故等を防止するため の一つの手段として、正極と負極を分離するセパレータ においても、用いられているポリエチレン、ポリプロビ レン製の微多孔性膜の孔が、異常時の発熱によって閉塞 され、セパレータを通じた電池反応を停止する機能とと もに、高温になってもセバレータとしての形状を維持 し、下極物質と負極物質が直接反応する危険な事態を防 在、広く用いられている延伸によって製造した微多孔性 のセパレータは、高温での膜形状維持特性が低く、高温 での睫形状維持特性が大きなセパレータが求められてい

【0003】一方、分離膜の分野でも、ポリオレフィン 微多孔膜は、その特性である微細孔構造を活かし、従来 からガス分離、液液分離、固液分難などの分離膜として 使用されてきたが、近年の分離操作で重要視されるよう になってきた耐溶剤性、耐薬品性等の要求される用途に おいては、分離機能を維持したままで十分な耐性を示せ ない面があり、分離膜としてのポリオレフィン微多孔膜 の性能を改良すべく要請が高まっていた。

[0004] とうした従来のポリオレフィン微多孔膜の もつ問題点を解消するために、これまで種々の試みがな され、その1つとして、ポリオレフィン微多孔膜を基材 としてその上に他の樹脂層を積層して複合膜にする検討 もなされたが、いずれも強度や機能性の面で十分に目的 を達成したものとはいえなかった。

[0005] 例えば、特開平7-22014号では、低 相分離した面を加熱、乾燥させることにより機能性高分 30 温での閉塞性が高く、高温での腹形状維持特性を有する セパレータとして、超高分子量ポリエチレンからなる多 孔膜と、外層がポリエチレンで、中芯がポリエチレンよ り融点が20℃以上高い樹脂からなる多層の繊維を含有 する不総布から用いた高温膜形状維持特性が大きなセパ レータが提案されているが、求められている機能の面、 例えば高温での特性や安全性の面で、十分とはいえなか った。また、特開平9-161756号では、延伸処理 によってフィブリル化した多孔性のファ素樹脂フィルム の一方の面に、超高分子量ポリエチレンまたは高密度ポ リエチレンからなる多孔性膜を積層し、他方の面に高密 度ポリエチレン多孔性膜を設けたセパレータが提案され ているが、上記の場合と同様に十分な特性のものとはい えなかった。

> 【0006】とうした状況下、近年では、ポリオレフィ ン微多孔膜のもつ電池用セパレータとしての性能や分離 膜としての性能を拡充、向上させるために、ポリオレフ ィン微多孔膜の上に他の機能性高分子物質からなる多孔 質被覆層を形成した複合膜およびその製造方法の開発が 切望されている。

[発明が解決しようとする課題] 本発明の課題は、リチ ウム電池のような化学電池の分野では、電池構成工程に おける電解液注入性、あるいは繰り返し充放電における 機成部材間のズレ、すきま等による不都合がなく、界面 抵抗も低減できる非常に高品質のセパレータとして使用 でき、さらに、分離膜の分野でも、分離対象となる薬液 との濡れ性が良く、そのため濾過速度などが着しく改善 された濾過フィルターとして使用することのできる複合 膜およびその製造方法を提供することにある。

[8000]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために鋭意研究を重ねた結果、ポリオレフィ ン微多孔膜の少なくとも1面にゲル化可能な機能性高分 子物質の多孔質体からなる被覆層を形成してなる複合膜 において、多孔質体の平均孔径を特定の範囲に調整した ところ、従来にない高品質な電池用セパレータとしても 分離膝としても利用できる複合膜が得られることを見出 し、本発明を完成するに至った。

【0009】すなわち、本発明の第1の発明によれば、 ポリオレフィン微多孔膜(A)の少なくとも1面にゲル 化可能な機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被 環層を形成してなる複合膜において、多孔質体(B)の 平均孔径がポリオレフィン微多孔膜(A)の最大孔径よ りも大きいことを特徴とする複合膜が提供される。

[0010]また、本発明の第2の発明によれば、第1 の砕明において、障原がポリオレフィン微多孔膜(A) の1.01倍~10倍で、かつ透気度がポリオレフィン 微多孔臓(A)の1.01倍~10倍であることを特徴 とする複合膜が提供される。

リオレフィン(3多孔) (A) の少なくとも1面に機能性 高分子物質溶液を塗布する工程と、該途布面を該機能性 高分子物質の貧溶剤に接触させることにより相分離させ る工程と、該相分離した面を加熱、乾燥させるととによ り機能性高分子物質の多孔質体 (B) からなる被覆層を 形成させる工程とからなることを特徴とする第1又は第 2の発明に記載の複合膜の製造方法が提供される。

[0012]また、本発明の第4の発明によれば、ポリ オレフィン微多孔膜(A)の少なくとも1面に機能性高 分子物質をその良溶剤と貧溶剤との混合物に溶解した溶 40 合順。 液を塗布する工程と、該塗布面から良溶剤を選択的に蒸 発飛散させることにより相分離させる工程と、該相分離 した面に残留する貧溶剤を除去することにより機能性高 分子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を形成させる 工程とからなることを特徴とする第1又は第2の発明に 記載の複合種の製造方法が提供される。

【0013】さらに、本発明の第5の発明によれば、ボ リオレフィン猫冬孔藤 (A) の少なくとも1 面に機能性 高分子物質溶液を塗布する工程と、該塗布面を冷却させ ることにより相分離させる工程と、該相分離した面を加 50 記複合膜。

熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の多孔質体 (B) からなる被覆層を形成させる工程とからなること を特徴とする第1又は第2の発明に記載の複合膜の製造 方法が提供される。

【0014】本発明は、上述したように複合膜およびそ の製造方法に関するものであるが、その好ましい態様と しては、以下に示すものも包含される。

(1)ポリオレフィン微多孔膜(A) に用いられるポリオ レフィンが、重量平均分子量1×10°~15×10° 10 であることを特徴とする請求項1又は2に記載の複合

(2)ポリオレフィン微多孔膜(A)に用いられるポリオ レフィン又はポリオレフィン組成物の重量平均分子量/ 数平均分子量 (Mw/Mn) が5~300であることを

特徴とする前記報合膜。

(3)ポリオレフィン微多孔膜 (A) に用いられるポリオ レフィン又はポリオレフィン組成物に使用されるポリオ レフィンが、ポリプロピレン又はポリエチレンであると とを特徴とする前記複合膜。

20 (4)ポリオレフィン微多孔膜(A) に用いられるポリオ レフィンが、電量平均分子量50万以上のポリオレフィ ンを含有するポリオレフィン組成物である前記複合膜。 (5)ポリオレフィン微多孔膜(A) に用いられる重量平 均分子置50万以上のポリオレフィンを含有するポリオ レフィン組成物が、重量平均分子量50万以上の超高分 子畳ポリエチレンと重量平均分子量1万以上50万未満 の高密度ポリエチレンからなる組成物であることを特徴 とする前記複合膜。

(6)ポリオレフィン微多孔膜(A)に用いられる重量平 [0011] さらに、本発明の第3の発明によれば、ボ 30 均分子量50万以上のポリオレフィンを含有するポリオ レフィン組成物が、重量平均分子量50万以上の超高分 子量ポリエチレンと重量平均分子量1万以上50万未満 の高密度ポリエチレンとシャットダウン機能を付与する ポリオレフィンとからなり、一方、該シャットダウン機 能を付与するポリオレフィンが、低密度ポリエチレン、 線状低密度ポリエチレン、分子量1000~4000の 低分子量ポリエチレン又はシングルサイト触媒を用いて 製造されたエチレンーαーオレフィン共重合体の中から 選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする前記復

> (7)ポリオレフィン微多孔膜(A)の透気度が800秒 /100cc以下であることを特徴とする前記複合膜。 (8)ポリオレフィン微多孔膜(A)の引張強度が、80 MPa以とで、突刺強度が3000mN/25 um以上 であることを特徴とする前配複合膜。

(9)多孔質体 (B) を構成する機能性高分子物質が、ボ リアクリロニトリル、ポリフッ化ビニリデン、ポリオキ シエチレン、ポリオキシプロピレン又はこれらポリマー のモノマーを共重合したものであることを特徴とする前

mm多孔質体(B)の最大孔径が1 um以上であること を特徴とする前記複合膜。

[0015]

て用いてもよい。

[発明の実施の形態]以下、本発明の複合膜およびその 製造方法について詳細に説明する。

[0016] 1. ポリオレフィン微多孔膜(A)

本発明の複合膜の基材として用いられるポリオレフィン 微多孔膜は、特に限定されるものではなく、公知のもの ならば、いかなる材質の、いかなる製法によるものであ オレフィンとしては、エチレン、プロビレン、1ープテ ン、4-メチル-1-ベンテン、1-ヘキセンなどを重 合した結晶性の単独重合体または共重合体が挙げられ る。その際、これらの単独重合体または共重合体は、単 独で使用することができるが、2種以上のものを配合し

【0017】とれらの中では、徐多孔の形成性および機 械的強度の観点などから、高分子量ポリエチレン、特に 重量平均分子量が1×10°~15×10°となるもの を含有し、重量平均分子量/数平均分子量 (Mw/M n) が5~300の高密度の超高分子量ポリエチレンが 好ましい。このようなポリエチレンは、単体または組成 物のいずれであってもかまわない。

[0018] ことで、2種以上のポリオレフィンを配合 する好ましい態様としては、重量平均分子量50万以上 の超高分子畳ポリエチレンと重量平均分子量 1 万以上 5 〇万未満の高密度ポリエチレンとからなる組成物があ る。その際、該組成物中に、さらに、シャットダウン機 能を付与することのできる第3のポリオレフィン成分と

して、低密度ポリエチレン、線状低密度ポリエチレン、 分子量1000~4000低分子量ポリエチレン又は シングルサイト触媒を用いて製造されたエチレン-α-オレフィン共重合体の中から選ばれる少なくとも1種の ポリオレフィンを配合してもよい。

[0019]また、ポリオレフィン微多孔膜の製造方法 は、限定されるものではないが、例えば、重量平均分子 冊が5×10°~2、5×10°、重量平均分子量/数 平均分子量が10未満のポリオレフィン5~50重量% と、溶媒95~50重量%からなる溶液を調製し、該溶 液をダイより押出し、冷却してゲル状組成物を形成し、 酸ゲル状組成物をポリオレフィンの融点+ I 0 ℃以下の 温度で延伸し、しかる後に残存溶媒を除去することによ り製造したポリオレフィン微多孔膜を使用することが好

【0020】本発明に用いるポリオレフィン微多孔膜と しては、通常、空孔率が30~95%、膜厚25μmで の透気度が2000秒/100cc以下、好ましくは8 00秒/100cc以下、平均貫通孔径が0.005~ 1 μm、引張破断強度が80MPa以上、好ましくは1 00MPa以上、突刺強度が3000mN以上、好まし 50 れた複合膜を製造する方法。

くは5500mN以上の機械物性を有する微多孔膜が望 ましい.

[0021]なお、ポリオレフィン微多孔膜の厚さは、 適宜選択されるが、通常、0.1~50μm、好ましく は1~25 µm程度である。厚さが0.1 µm未満で は、膜の機械的強度不足から実用に供することが難し く、50 µmを超えると、実効抵抗が大きくなり過ぎて 好ましくない。

[0022]2,多孔質体(B)

ってもよい。ポリオレフィン俄多孔膜に使用されるポリ 10 本発明の複合膜の被覆層として用いられる、ゲル化可能 な機能性高分子物質の多孔質体(B)は、特に限定され るものではなく、公知のものならば、いかなる材質の、 いかなる製法によるものであってもよい。

[0023] 多孔質体を構成する機能性高分子物質とし ては、種々の公知の樹脂が挙げられるが、例えば、本発 明の複合膜をリチウム電池等の電池用セパレータに利用 する場合は、電解液に対して親和性を有すると同時に電 解液や電池反応に対しても安定である必要があって、し かも、ポリオレフィン徴多孔膜の透過抵抗に比べて低い 20 透過抵抗である必要があるため、ポリエーテル、ポリエ ステル、ポリアミン、ポリスルフィドの他に、ポリ弗化 ビニリデン、ポリアクリルニトリル、ポリ塩化ビニルな どが好適である。その際、これらは直鎖状ポリマー単独 でもよいし、モノマーやオリゴマーやブレポリマーの状 態で加熱などの方法で後重合させて架橋体としてもよ

44. 【0024】 これらの機能性ポリマーの中では、電池用 セパレータや分離膜としての性能、機械的強度などの観 点から、ポリ弗化ビニリデン、ポリアクリルニトリル、

30 ポリエーテル (ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピ レン) などが特に好ましい。

【0025】ポリオレフィン徴多孔膜の少なくとも片方 の表面に、上記機能性高分子物質の多孔質体からなる被 覆層を形成させる方法としては、特に制限されないが、 分離膜の製法に一般的に用いられる製法である相分離 法、抽出法、延伸法、荷電粒子照射法などを利用すると とができるが、その形成過程でポリオレフィン徴多孔膜 に損傷を与えたり、その形成によりポリオレフィン徴多 孔膜の特性を阻害することは好ましくない。そこで、ポ 40 リオレフィンの融点を越えるような温度に晒すことな く、化学劣化や放射線劣化を伴なわない、ポリオレフィ

ン徴多孔膜の機械的特性や物質透過特性を損なわない方 法として、例えば、以下の(a)~(c) に示すような 高分子物質の多孔化方法が選択的に利用できる。すなわ to.

[0026] (a) ポリオレフィン微多孔膜の少なくと も片方の表面に良溶剤に溶解した高分子物質を塗布し、 省溶剤に接触させることにより相分離した後、乾燥する ととにより多孔性高分子物質で少なくとも表面を被覆さ

(b) ポリオレフィン徴多孔膜の少なくとも片方の表面 に良溶剤と黄溶剤の混合溶剤に溶解した高分子物質を塗 布し、良溶剤が透視的に悪条形数することにより相分離 した後、残値する溶剤を除去することにより多孔性高分 子物質で少なくとも表面を被覆された複合膜を製造する ちま

(c) ポリオレフィン徴多孔膜の少なくとも片方の表面 に良溶剂に溶解した高分子物質を塗布し、冷却すること により相分離した後、乾燥することにより多孔性高分子 物質で少なくとも表面を被覆された複合膜を製造する方 10 法.

【○ ○ 2 7] その際、(a) ~ (c) における高分子物 質の整布は、通常、慣用の施歴または塗布方法、例え ば、ロールコーター、エアナイフコーター、ブレードコ ーター、ロッドコーター、バーコーター、コンマコータ ー、グラビアコーター、シルクスクリーンコーター、ダ イコーター、マイクログラビアコーター法などにより行 われる。

【0028】なお、塗布液中の高分子物質の含有量は、 塗布方法および形成すべき物膜の厚みによって適宜調整 20 されるが、通常、1~10重量%である。また、上配塗 布波の溶剤としては、次に示すように、概能性ポリマー の材料に応じて適宜選択される。

[0029] 例えば、ポリフッ化ビニリデンの場合、良 溶剤としては、シクロヘキサノン、ケープチロラクト ン、エチレンカーボネート、ジメチルアセトアミド、N - メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等が挙げら れ、一方、貧溶剤としては、ベンゼン、メチルイソプチ ルケトン、ジメチルホルムアミド等が挙げられる。ま た、ポリアクリルニトリルの場合、良溶剤としては、フ ェニレンジアミン、N-ホルミルヘキサメチルアミン、 N-ニトロソピペリジン、無水マレイン酸、無水酢酸、 γ-ブチロラクトン、ジオキサノン、エチレンオキサレ ート、エチレンカーボネート、2-オキサゾリドン、1 メチルー2ーピロリドン、εーカプロラクタム、ジメ チルホルムアミド、2-メチル-β-シアノエチルホル ムアミド、シアノ酢酸、ジメチルアセトアミド、N、N ジメチルーα、α、αートリフルオロアセトアミド、 ヒドロアセトニトリル、クロロアセトニトリル、マロニ ーテル、ピス (4-シアノブチル) スルホン、1.3. 3. 5-テトラシアノベンタン、ニトロメタン/水(9 4/6) (重量部/重量部)、1,1,1-トリクロロ -3-ニトロ-2-プロバン、3-ニトロフェノール、 メチルジチオシアネート、ジメチルスルホキシド、テト ラメチレンスルホキシド、2-ヒドロキシエチルメチル スルホン、ジメチルホスファイト、p-フェノールスル ホン酸等が挙げられ、一方、貧溶剤としては、メタノー ル、エタノール等のアルコール類、ジエチルエーテル、

アミン、螺酸プロビル、ホルムアミド、N、N ージメチルホルムアミド、ジエチルホルムアミド、ジエチルホルムアミド、ジスチルオキサミド、アセニトリル、アクリロニトリル、1 ーヒドロキンプロビオンニトリル、メチルチオジアネート、ハ・ジエチルスルホシキが、ジエチルスルホンラが挙げられる。さらに、ボリオキシエチレン場合、良溶剤としては、ベンゼン、クロロメル、メタクール、エタクール等のアルコール製、シクロへキサノン、N、N・ジメチルホルムアミド、アセトエトリル等が挙げられ、一方、資溶剤としては、ジメチャルエーテル、ジエチルエーテル、ジエチルエーテル・ジェチル、メチャン等が挙げられる。

[0030]また、途布により得られた途換は、通常、 熱処理により乾燥されるが、鼓熱処理温度は、60~9 0℃の範囲であり、熱処理時間は、1~10分の範囲で あることが好ましい。

【0031】このようにしてポリオレフィン領令孔陵の 少なくとも一方の面に形成される、多孔関体からなため 類層の厚みは、ポリオレフィン(教参孔陵の引途や空孔率 によっても異なるが、通常、0.001~50μmであ る。被展層の厚みが0.001μmよりも少ないと、欠 配の発生を避けることが距離となり、一方、50μmを 超名ると、物質透過低抗が無視できなくなるので望まし した。

(ない。 【0032】本発明の接合機の最も特徴とするところは、多孔収体(B)の平均升深がポリオレフィン横多孔 膜(A)の最大孔径よりも大きくなければなないという点にある。本発明では、この要件は技術的に重要な意 30 親をもち、この要件を摘なすと、物質透透低折の大きな 特大をきたすとたな、技術と説に所謂の保険を損与することが可能となるのに対し、この要件を満たさなければ、 物質透透低折が大きくなり目的を連成することができない。ところで、被関係を構定する多れ質にか悪大行 は、進常、0、1 μm以上、好ましくは1 μm以上であ

[0033]3. 複合膜

しく改善された濾過フィルターとしても有効に使用する ととのできる。

【0034】なお、本発明の飯合腰の腕厚は、使用用 漁、対策率によって幾分環はなが、通常は、基材として 用いられるポリオレフォン等の孔膜の1.01~10 倍、好ましくは、1.05~5倍であることが望まし く、一方、その透気度も、ポリオレフォン療を孔膜の 1.01~10倍、好ましくは、1.05~5倍である ことが留また。

[0035]

[実施例] 以下に、実施例に基づき本発明を具体的に設明するが、本発明はこれら実施例により何ら限定される ものではない。なお、実施例、比較例における測定は下 能力技化をった。

[0036] [1.多孔体の平均孔径] 試験片となる 被履層の表面を走査型電子顕微鏡 (SEM) で500倍 の倍率で観察し、無作為に10箇所の空熱の間隔を測定 し、それらの平均値を求めた後、その数値を平均孔径と した。

[0037] [2. 透気度] JIS P8117に準拠 20 して測定した。(単位:sec/100cc)

[0038]実施例1~4

*メチルピロリドン溶液を下記の表1な記載したとおりの 条件で塗布した後、室温にてエタノールに浸液し、次い で室温化て風乾してから、80℃のエアーオープンで乾 焼した。得られた他舎陸上に形成されたボリファ化ピニ リデン被護陽を5000倍の走査監備子頻減数(SE M で観測したところ、図1に示すように、ロッドが エランが連結した数1 m単位の空勢からなる確な多利性 構造さあるとが確認できた。さらに、得られた複合鏡 の概算、被覆層の平均孔径、および複合鏡の透透度を測 で記されたませたりであった。

٦n

10 定したところ、下配の表1 に示すとおりであった。 [0039] 比較例1

[0040]

【表1】

	PVDF溶液	塗布厚さ μm	膜厚 μm	平均孔径 µm	透気度 砂/百cc
实施例 1	2 倍希职	10	25.4	4	950
実施例 2	原液	2 5	27.6	2.5	1393
実施例 3	原液	7 5	32.3	2.5	1 4 3 4
実施例 4	原液	175	42.0	2.5	1666

[0041]上記表1 に示すように、実施例1~4で得られた本発明の役合酸では、塗布順の平均和径がポリエ・テレン破多孔膜の最大孔径よりも大きく、その結果、透 40 気度がリエテレン微多孔原の透気度の1.08~1.9倍に印えられているのに対し、比較例では、塗布層に実質的に孔が観測されず、透過性が妨げられている。このことから、本発明の複合膜によれば、透透性を大きく妨げることなく、機能性を頂与できることが容易に利る。

[0042]

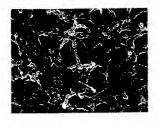
【発明の効果】本発明によれば、ポリオレフィン微多孔 膜の少なくとも1面にゲル化可能な機能性高分子物質の 多孔質体からなる被覆層を形成してなる複合膜におい て、多孔質体の平均孔径をポリオレフェン検を孔膜の奏 大孔径よりも大きくなるように調整することにより、リ チウム電池のよりな化学薬池の分野では、電池構成工程 における電解液注入性、あるいは繰り返しが放棄における機能制制回のズレ、すきま等による不都合かなく、厚 面貼れも低減できる非常に毎点回のセパレータに 用でき、さらに分離膜の分野でも、分離対象となる薬液 との認れ性が良く、そのため濾透速などが着しく改善 された濾過フィルターとして使用することのできる複合 酸が得られ、その工業的価値は極めて大きい。

「関面の簡単な説明】

【図1】本発明の複合膜上に形成されたポリフッ化ビニ 50 リデン被覆層を5000倍の走査型電子顕微鏡(SE 11

M) で観察した写真である。

[図1]



フロントページの続き

(51)Int.Cl.' H01M 2/16 // C08L 23:00 識別記号

100,000

FI H01M 2/16 C08L 23:00 テーマコート (参考) D

F ターム (参考) 40006 GA41 HA41 JA02C MA03 M809 MC22 MC22 MC23 NA03 MA45 MA64 PM01 P817 4F074 AA38 AA49 AA76 CB32 CB37 CB47 CC297 Da03 DA14 DA20 DA43 DA49 DA54 4F100 AK018 AK034 AK04 AK19 BA02 BA25 DJ00A DJ008 EH462 GB14 G856 JD02 JM168

5H021 BB01 BB12 BB13 CC04 CC08 EE03 EE04 EE06 EE08 EE10 HH00 HH03 【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第2部門第4区分 【発行日】平成20年3月27日(2008.3.27)

【公開番号】特開2002-240215(P2002-240215A) 【公開日】平成14年8月28日(2002.8.28) 【出願番号】特願2001-46477(P2001-46477) 【闰際特許分類】 27/32 (2006.01)B 3 2 B B 0 1 D 69/12 (2006.01) (2006.01)B 0 1 D 71/26 5/32 (2006.01)B 3 2 B 9/36 (2006.01)C 0 8 J (2006,01) H 0 1 M 2/16 (2006.01)C 0 8 L 23/00 [FI] B 3 2 B 27/32 7. B 0 1 D 69/12 B 0 1 D 71/26 B 3 2 B 5/32 CES C 0 8 J 9/36 H 0 1 M 2/16 C 0 8 L 23:00

【手続補正書】

【提出日】平成20年2月6日(2008.2.6)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリオレフィン微多孔膜 (A) の少なくとも1面にゲル化可能な機能 性高分子物質の多孔質体 (B) からなる被覆層を形成してなる複合膜において、多孔質体 (B) の平均孔径がポリオレフィン微多孔膜 (A) の最大孔径よりも大きいことを特徴と する複合膜。

【請求項2】 膜厚がポリオレフィン微多孔膜(A)の1.01倍~10倍で、かつ 透気度がポリオレフィン微多孔膜 (A) の1.01倍~10倍であることを特徴とする請 求項1記載の複合膜。

【請求項3】 <u>前記多孔質体(B)を構成する機能性高分子物質が、ポリアク</u>リロニ トリル、ポリフッ化ビニリデン、ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン又はこれら ポリマーのモノマーを共重合したものであることを特徴とする請求項1又は2記載の複合 膜。

【請求項4】 ポリオレフィン微多孔膜 (A) の少なくとも1面に機能性高分子物質 溶液を塗布する工程と、該塗布面を該機能性高分子物質の貧溶剤に接触させることにより 相分離させる工程と、該相分離した面を加熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の 多孔質体 (B) からなる被覆層を形成させる工程とからなることを特徴とする 請求項1又 は2に記載の複合膜の製造方法。

【請求項5】 ポリオレフィン微多孔膜 (A) の少なくとも1面に機能性高分子物質 をその良溶剤と貧溶剤との混合物に溶解した溶液を塗布する工程と、該塗布面から良溶剤 を選択的に蒸発飛散させることにより相分離させる工程と、該相分離した面に残留する貧 済制を除去することにより機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる被覆層を形成させ る工程とからなることを特徴とする請求項1又は2に記載の複合膜の製造方法。

(請求項6] ポリオレフィン俊多孔腰(A)の少なくとも1面に機能性高分子物質 溶液を塗布する工程と、該塗布面を冷却させることにより相分離させる工程と、該相分離 した面を加熱、乾燥させることにより機能性高分子物質の多孔質体(B)からなる破裂 を形成させる工程とからなることを特徴とする請求項1又は2に記載の複合腰の製造方法

○ [請求項7] 前記多孔質体(B)を構成する機能性高分子物質が、ポリアクリロニトリル、ポリファ化ビニリデン、ポリオキシエチレン、ポリオキシブロビレン又はこれら、オリオークーを共重合したものであることを特徴とする請求項4ないし6のいずれか1項に記載の複合膜の製造方法。

【請求項8】 請求項1ないし3のいずれか1項に記載の複合膜を使用した電池用セバレータ。